

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

EP 0 878 173 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:
18.11.1998 Patentblatt 1998/47

(51) Int. Cl.⁶: A61F 2/06

(21) Anmeldenummer: 97121036.4

(22) Anmeldetag: 29.11.1997

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC
NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 14.05.1997 DE 19720115

(71) Anmelder: Jomed Implantate GmbH
72414 Rangendingen (DE)

(72) Erfinder:

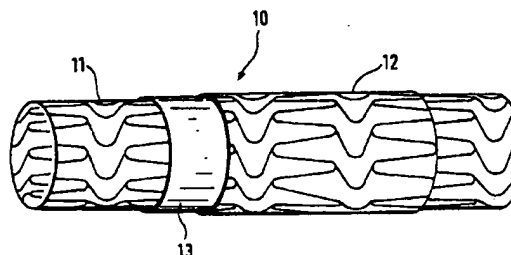
- von Oepen, Randolph, Dr.-Ing.
72145 Hirrlingen (DE)
- Reifart, Nikolaus, Prof.
65817 Eppstein (DE)

(74) Vertreter:

Möbus, Daniela, Dr.-Ing. et al
Patentanwälte Dipl.-Ing. Rudolf Möbus,
Dr.-Ing. Daniela Möbus,
Dipl.-Ing. Gerhard Schwan,
Hindenburgstrasse 65
72762 Reutlingen (DE)

(54) **Stent-Graft**

(57) Ein Stent-Graft (10) mit zwei coaxial angeordneten, radial aufweitbaren Stents (11, 12), wobei zwischen den beiden Stents (11, 12) eine flexible, dehnbare Materialschicht (13) angeordnet ist.



EP 0 878 173 A1

Beschreibung

Die Erfindung betrifft einen Stent-Graft, wie er zur Unterstützung von Gefäßen, insbesondere bei Aneurysmen aber auch bei labilen bzw. brüchigen oder thrombotischen Gefäßwänden eingesetzt wird. Herkömmliche Stent-Grafts bestehen in der Regel aus einem radial aufweitbaren Stent, der beispielsweise durch Laserschneiden aus einem Metallröhrchen gefertigt wird, und einem daran angehängten Überzug aus einem Gewebe oder einer Folie. Der Überzug hat die Aufgabe, einen Blutdurchtritt bzw. einen Durchtritt von Blutbestandteilen oder Ablagerungen durch die Wandung des Stent-Grafts sowie ein Einwachsen von Gewebe durch die Wandung ins Innere des Stent-Grafts zu verhindern. Hierdurch wird unter anderem sichergestellt, daß die Gefäßwand vom Blutdruck entlastet ist und an der Implantationsstelle des Stent-Grafts keine Embolien auftreten können. Bei den herkömmlichen Stents entstehen aufgrund des Festnähens des Überzugs an dem Stent jedoch Knoten, die zu Verwirbelungen im offenen Durchfluß des Gefäßes mit der Gefahr einer Thrombenbildung führen. Besteht der Überzug aus einem Gestrick oder Geflecht, muß dieses um den Stent gefaltet werden. Ein faltenfreies Aufspannen des Überzugs beim Dilatieren des Stents ist dabei nicht immer gewährleistet.

Zur Abhilfe dieses Problems schlägt die Erfindung einen Stent-Graft mit zwei koaxial angeordneten, radial aufweitbaren Stents vor, wobei zwischen den beiden Stents eine flexible, dehnbare Materialschicht, beispielsweise ein flexibles und dehnbare biologisches Gewebe, angeordnet ist. Beim erfindungsgemäßen Stent-Graft kann ein Annähen der Materialschicht an einem der Stents entfallen, da die Materialschicht zwischen die beiden koaxialen Stents eingeklemmt wird. Darüber hinaus ist die Materialschicht beim Einführen des Stents in das Gefäß gegen Verletzungen geschützt. Aufgrund der flexiblen und dehnbaren Eigenschaften der Materialschicht kann diese gemeinsam mit den beiden Stents an der Implantationsstelle radial aufgeweitet werden. Um beim Einschieben ein gegenseitiges Verschieben der beiden Stents zu verhindern, können die beiden Stents in ihren Endbereichen punktuell miteinander verbunden sein. Hierzu sind verschiedene Techniken einsetzbar. So können die beiden Stents beispielsweise miteinander verschweißt, verpreßt oder verklebt werden. Die Materialschicht kann von einem schlauchförmigen Element aus einer Folie oder einem Gewebe aus einem körpertverträglichen Material oder aus einem biologischen Gewebe gebildet sein. Die Materialschicht kann jedoch auch aus einem um den inneren Stent gewickelten Folien- oder Gewebeband bestehen. Hierdurch ist eine besonders rationelle Fertigung des Stent-Grafts möglich. Als Materialien für die Materialzwischenschicht kommen beispielsweise Polytetrafluorethylen, Polyethylenterephthalat oder biologische Materialien wie autologe oder homologe Venen

oder Arterien in Frage. Vorgedehntes Polytetrafluorethylen weist hierbei besondere Vorteile auf, da dieses Material eine Fibrillenstruktur besitzt, wodurch das Einwachsen des Stent-Grafts in die Gefäßwand begünstigt wird. Hierdurch entsteht mit der Zeit ein fester Verbund zwischen Gefäß und Stent-Graft.

Nachfolgend wird ein bevorzugtes Ausführungsbeispiel eines erfindungsgemäßen Stent-Grafts anhand der Zeichnung näher beschrieben.

Die einzige Figur zeigt eine teilweise aufgeschnittene perspektivische Ansicht eines Stent-Grafts 10 mit zwei koaxialen Stents 11 und 12, zwischen denen eine dehnbare Materialschicht 13 angeordnet ist. Diese Schicht 13 kann aus einer körpertverträglichen Kunststoff-Folie oder einem Kunststoffgewebe gefertigt sein. Aber auch die Verwendung anderer körpertverträglicher oder biologischer Materialien ist möglich. Im dargestellten Beispiel erstreckt sich die Materialschicht 13 nur über einen Teil der Länge des Stent-Grafts 10.

Patentansprüche

1. Stent-Graft mit zwei koaxial angeordneten, radial aufweitbaren Stents, wobei zwischen den beiden Stents (11, 12) eine flexible, dehnbare Materialschicht (13) angeordnet ist.
2. Stent-Graft nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Materialschicht (13) nur einen Teil der Stents (11, 12) überdeckt.
3. Stent-Graft nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die beiden Stents (11, 12) an ihren Endbereichen punktuell miteinander verbunden sind.
4. Stent-Graft nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Materialschicht (13) von einem schlauchförmigen Element aus einer Folie oder einem Gewebe gebildet ist.
5. Stent-Graft nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Materialschicht (13) von einem um den inneren Stent gewickelten Folien- oder Gewebeband gebildet ist.
6. Stent-Graft nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Materialschicht (13) aus Polytetrafluorethylen besteht.
7. Stent-Graft nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Materialschicht (13) aus Polyethylenterephthalat besteht.
8. Stent-Graft nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Materialschicht (13) aus einem biologischen Material besteht.

9. Stent-Graft nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das biologische Material autologen Ursprungs ist.

10. Stent-Graft nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das biologische Material homologen 5
Ursprungs ist.

10

15

20

25

30

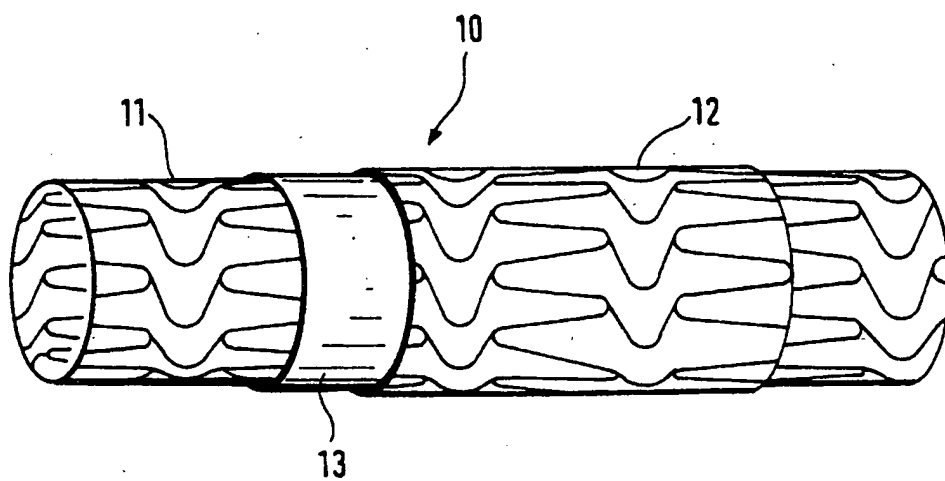
35

40

45

50

55





Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 97 12 1036

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
X	WO 96 33672 A (IMPRA, INC.) 31. Oktober 1996	1,4-6	A61F2/06
Y	* Seite 6, Zeile 16 - Seite 7, Zeile 12; Abbildung 1 *	7-10	
Y	WO 93 21860 A (INTERVASCULAR, INC.) 11. November 1993 * Seite 5, Zeile 5 - Zeile 12 *	7	
Y	WO 95 24873 A (CRYOLIFE, INC.) 21. September 1995 * Zusammenfassung *	8-10	
P, X	WO 97 24081 A (RAMUS MEDICAL TECHNOLOGIES) 10. Juli 1997 * Zusammenfassung; Abbildungen *	1	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
			A61F
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 22. Juli 1998	Prüfer Smith, C
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 1500 03 82 (Pct/C03)